#### 平4-36364 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

個公開 平成 4年(1992) 2月6日

C 09 D 167/02 C 08 G 63/199

PLD NNC В NND

8933-4 J 7211-4 J7211−4 J ※

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全8頁)

会発明の名称 コーテイング剤

> 頭 平2-144069 ②特

頤 平2(1990)5月31日 223出

司 手 修 @発 明 者 横

滋賀県大津市堅田2丁目1番1号 東洋紡績株式会社総合 研究所内

滋賀県大津市堅田2丁目1番1号 東洋紡績株式会社総合 岡 正 美 明 者 個発 研究所内

滋賀県大津市堅田2丁目1番1号 東洋紡績株式会社総合 H 近 弘 明 者 @発 研究所内

滋賀県大津市堅田2丁目1番1号 東洋紡績株式会社総合 惠一朗 明 者 戸川 @発 研究所内

大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号 勿出 願 人 東洋紡績株式会社 最終頁に続く

> 明 細

1. 発明の名称

コーティング剤

2 特許請求の範囲

ジカルポン酸成分が主として芳香族ジカルポン 酸からなり、グリコール成分が一般式(1)で示 されるグリコール50~100モル%および炭素 原子数2~10の脂肪族グリコール50~0モル %からなる還元粘度0、20以上のポリエステル 樹脂を主体とすることを特徴とするコーティング 剤。

レン甚である。

発明の詳細な説明 (産業上の利用分野)

本発明は金属、フィルムに使用出来、より詳し くは、ウェットインク性に優れかつ密着性、耐沸 水性(耐レトルト)にも優れるコーティング剤に 関する。

(従来の技術)

金属のコーティングとしての金属缶は従来、飲 料物、食品類、その他包装容器の1種として広く 用いられてきている。これらの缶の外面は、金属 防蝕性、美観、内容物の表示の目的で印刷および 塗装がなされている。缶外面の一般的印刷、塗装 としては、表面処理された金属板にサイズコーテ ィングと称するプライマーを施し、次いでホワイ トコーティングと称する(通常白色系)中塗りを もうけ、これに油性インキ等で数色の印刷がなさ れる。さらにその上に表面保護および仕上り外観 向上のため、仕上げワニス強装がなされる。サイ ズ、ホワイトコーティングは適時、省略されるこ とも多い。仕上げワニスは柏性インキを乾燥しな いウェット状態のまま塗装する方法が乾燥工程の 省略のため、近年用いられてきている。

仕上げワニスに対する要求性能の主たるワニスに対する要求性能の主たがワニスに対するでは、ウェットは一つでは、ウェットは一つでは、かつ、仕上げワニス層のへこみ、が生じないにと(ウェットインでは)、ブロットを変数板を重ねていると、全数板を重ねている。では、対しないこと(耐なにおける田教園のための耐られる。

従来、仕上げ用ポリエステル系ワニスとしては、エポキシとエステルのブレンド系が用いられておりエポキシーアクリル系、エポキシーアミノ系、もしはエポキシーフェノール系の各種の熱硬化性性料にポリエステルを添加した金属缶用壁料が知られている。(特開昭55-5938公報)しかと日本の系においては来が満足な性能を出すには至っていない。(発明が解決しようとする課題)

100 モル% および炭素原子数 2~10 の脂肪族 グリコール 50~0 モル% からなる 選元 粘度 0.20以上のポリエステル樹脂を主体とすることを特徴とするコーティング剤。

ただし、Rは炭素原子数1~10のアルキレン基である。

本発明のポリエステル樹脂において、主として 用いる芳香族ジカルボン酸としてイソフタル酸、 テレフタル酸、フタル酸、ジフェニルーP, P' ージカルボン酸、ジフェニルーm, m'ージカルボン酸、ジフェニルメタンーP, P'ージカルボン酸、ジフェニルメタンーの、 m'ージカルボン酸、 ファービス (4ーカルボキシフェニル) プロバン、ナフタレンー1, 4ージカルボン酸、ナフタレンー1, 5ージカルボン酸、ナフタレンー2, 6ー 本発明は、ポリエステル樹脂単独の系に於てする ウェットインキ性を維持し、尚且つ耐沸水をする ために、エポキン系樹脂を止むを得ず、ブレント している現状を踏まえてなされたものであり、そ の目的とすることは、ウェットインキ性に優れる の配着性、耐沸水性(耐レトルト)にも優れる飽 和共重合ポリエステル樹脂系のコーティング剤に 関する。

(課題を解決するための手段)

本発明者等は、ポリエステル樹脂のウェットインキ性と耐沸水性の欠点を解決するため鋭意といて を続けた結果、ジカルボン酸成分として主に分けた 方香族ジカルボン酸からなり、グリコールを使用で して一般式(I)で示されるグリコールを使用することにより極めて耐沸水性に優れ、且つウェットインキ性、密着性に優れることを見い出し本発明に到達した。

すなわち本発明は、ジカルボン酸成分が主として芳香族ジカルボン酸からなり、グリコール成分が…般式 ( I ) で示されるグリコール 5 0 ~

ジカルポン酸、ナフタレンー2、7-ジカルポン 酸、ジフェニルエーテルーp,p^-ジカルポン 酸、ジフェニルエーテルーm。m′ージカルポン 酸、ジフェニルスルホン-p,p^-ジカルポン 酸、ジフェニルスルホン-m、m′-ジカルポン 勝等およびこれらの低級アルキルエステル誘導体 等が挙げられ、これらは一種又は二種以上を好ま しくは90~100モル%の範囲で組み合せて使 用される。これらの芳香族ジカルボン酸はコーテ ィング膜物性および経済性から任意に選択できる ものであるが、特に機械的特性の点からテレフタ ル酸の使用が好ましい。また本発明のポリエステ ル樹脂は必要に応じてジカルポン酸の…部をコー ティング膜物性能の許す範囲内で、望ましくは 10モル%以下で2-ヒドロキシェトキシ安息香 酸、p-ヒドロキシ安息香酸等のヒドロキシカル ポン酸あるいはコハク酸、アジピン酸、アゼライ ン酸、セパシン酸、ドデカンジオン酸等の脂肪族、 ジカルポン酸で囮換することができる。また同時 に乂は単独で5ーナトリウムスルホイソフタル酸、 5 - カリウムスルホイソフタル酸、ナトリウムスルホフタル酸等のスルホン酸金属塩基含有芳香族ジカルポン酸を全モル数当り10モル%以下の範囲で使用することもできる。

本発明の主要グリコール成分となる下記一般式 (I)で示される

(ただしRは炭素原子数 1~10のアルキレン基)としては、トリンクロデカンジメチロールは50~100モル%、望ましくは60~100モル%であり、50モル%未満ではウェットインキ性、耐沸水性が低下し好ましくない。炭素原子数2~10の脂肪族グリコールとしては、エチレングリコール、ブロピレングリコール、1、4ーブタンジオール、1、3ーブタンジオール、ネオペンチルグリコール、ペンタメチレングリコール、ヘブタメチレングリコール、ヘブタメチレングリコール、ヘブタメチレングリコール、ヘブタメチレングリコール、ヘブタメチレングリコール、ヘブタメチレングリ

エチルセロソルブアセテート等のエーテルエステル系溶媒等の公知の溶媒の中からその溶解性、 蒸発速度、コストにおいて任意に選択することができる。

本発明のコーティング剤には架構剤として、ア ルキルエーテル化アミノホルムアルデヒド樹脂や ポリイソシアネート化合物を硬化剤として配合す ることができる。アルキルエーテル化アミノホル ムアルデヒド樹脂とは、たとえばメタノール、エ タノール、nープロパノール、イソプロパノール、 n-ブタノールなどの炭素原子数1~4のアルキ ルアルコールによってアルキルエーテル化された ホルムアルデヒドあるいはパラホルムアルデヒド などと尿素、NN-エチレン尿素、ジシアンジア ミド、アミノトリアジンなどとの縮合生成物であ り、具体的にはメトキシ化メチロール尿素、メト キシ化メチロールーN、N-エチレン尿素、メト キシ化メチロールメラミン、メトキシ化メチロー ルベンゾグアナミン、ブトキシ化メチロールメラ ミン、ブトキシ化メチロールペンソグアナミンが

ル、オクタメチレングリコール、ノナメチレング リコール、デカメチレングリコール、ジェチレン グリコール、トリエチレングリコール2, 2 - ジ エチルー1, 3 - プロバンジオール, 2 - ブチル - 2 - エチルー1, 3 - プロバンジオール等が挙 げられる。

本発明のポリエステル樹脂は還元粘度が 0.2 以上、好ましくは 0.3以上である。還元粘度が 0.2未満になるとウェットインキ性が低下し好ましくない。

本発明のコーティング剤は、一般には有機溶媒に溶解した形で使用されるものである。有機溶媒としてはたとえばトルエン、キシレン、ソルベッソ \*150等の芳香族以化水素、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、酢酸 n ー ブチル が 酸 n ー ブチル が 能酸イソブチル、酢酸アミル等のエステル系溶媒、 が か な イソブチル、 が で で エチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールアセテート、ブチルカルビトールである。

あり、それぞれ単独、または併用して使用することができる。

上記架構剤の配合量は、本発明の飽和共重合ポリエステル 100重量部に対し、1~40重量部配合するのが一般的であり、必要に応じて公知の

架構反応(硬化反応)の促進剤を配合することもできる。

また、本発明のコーティング剤には表面平滑性、 情泡性を良くするために公知のアクリル系添加剤、 例えばモダフロー (モンサント・ケミカルズ社 製)、ポリフローS (共栄社油脂化学工業財製)

8 / 4 ) の混合溶媒 2 5 cc に溶かし、30℃で測定した。

#### ② ガラス転移温度

示差走査無量計 (DSC) を用いて20℃/分の昇温速度で測定した。サンブルは試料5 msをアルミニウム押え蓋型容器に入れクリンプして用いた。

### (3) 耐沸水性

ポリエステル100重量部をメチルエチルケトン200重量部とトルエン200重量部の混合溶験に溶解し、この溶液を乾燥後の膜厚が10μmとなるように150mm×70mm×0.8mmの軟鋼板(JIS G3141)にパーコーターを用いて塗布し、30分間乾燥したのち150℃で4分間乾燥して試験片を得た。この試験片を沸騰蒸留水中に1時間浸漉し、ブリスターの発生および白化を目視により判定した。判定基準は以下で行った。

〇:ブリスター及び白化なし。

△:若下白化あり。

×:ブリスター及び白化あり。

等やシリコン系添加剤、例えばパイシロン O L (パイェル社製)、 Y F - 3 8 1 8 (東芝シリコ ン輔製) 等を添加することができる。

本発明のコーティング剤のコーティング方法は、スプレー、はけ塗り、ロールコート、フローコート、ディピング等公知のコーティング方法が明確度は、これらのコーティング手段に応じた常用濃度、例えば10~60重量%で使用される。又、コーティング膜厚は通常5~30畑(乾燥基準とするとよい)とするとよい。(実施例)

本発明をさらに具体的に説明するために以下に 実施例を挙げるが、勿論、本発明は実施例によっ て何ら限定されるものではない。

実施例中、単に部とあるのは、重量部を示し、 %とあるのは重量%を示す。各測定項目は以下の 方法に従い行った。

(i) 遵元粘度 η sp/c (dl/g)

ポリエステル樹脂の O . 1 O g をフェノール/1, 1, 2, 2, -テトラクロロエタン (容録比

# (6) ウェットインク性

塗装鋼板を10倍ルーペで観察し、インク層の にじみ、凝集及びへこみ等の有無を判定した。 判 定基準は以下で行った。

〇:異常なし。

Δ:若干、インク層からのにじみあり。

×:インク層からのにじみあり。

#### (7) 組成分析

NMR等によって分析した。

ポリエステル樹脂の合成例(A)

機件機、温度計及び部分選流式冷却器を具備したステンレススチール製オートクレーブにジメチルテレフタレート776部、エチレングリコール273部、トリシクロデカンジメチロール706部及び重合触媒としてテトラブチルチタネート0.40部を仕込み、180~230℃で5時間エステル交換反応を実施した。次いで反応系を30分かけて5 mm Bg まで減圧し、この間250℃まで昇温した。更に0.3 mm Hg、250℃で重縮合反応を30分間行った。得られたポリエステル

樹脂は黄色透明で還元粘度は 0 . 5 1 dl/gであった。示差走査無量計 N M R 等の分析によりがラス転移温度は 1 0 9 ℃、樹脂組成はテレフタル酸 // トリンクロデカンジメチロール/エチレングリコール=(100/90/10)(モル比)であった。

ポリエステル樹脂の合成例(B)~(E) 合成例(A)と同様の方法により、下記第1-1表に示した種々のポリエステル樹脂(B)~ (D)を合成した。合成例(A)と同様に得られたポリエステル樹脂の還元粘度、ガラス転移温度 を測定し、NMR等により組成分析を行った。結 果を同じく下記第1-1表に示す。表中の各成分はモル数を示す。

以下余白

第1-1表 (合成例)

t	Ā E	合成例	A	В	С	D	E
	ジカ	テレフタル酸	100	90	100	50	100
粗	ルポ	イソフタル酸				50	
菆	小ン酸成分	アジピン酸		10			
^ *	グリ	トリシクロデカンジメチロール	90	100	60	60	90
ル比	ין ו	エチレングリコール	10		40		
Ü	ルは	ヘキサンジオール					10
	<b>成</b> 分	ネオペンチルグリコール				40	
	這	元 粘 度(dl/g)	0.51	. 0.35	0.55	0.72	0.81
	数3	平均分子量	15000	9000	16000	22000	18000
	# =	ラス転移温度(℃)	109	85	9 4	96	102

比较合成例(F)~(L)

合成例(A)と同じ反応装置を用い同様の方法により第1-2表に示す種々のポリエステル樹脂(F)~(L)を合成した。合成例(A)と同様に得られたポリエステル樹脂の還元粘度、 ガラス 転復 医を測定し NMR等により組成分析を行った。結果を下記第1-2表に示す。 表中の各成分はモル数を示す。

以下余白

		AL-1E	¥	X B IK W						
=		台成都	£.,	U	I	1	ſ	×	د	
		テレフタル酸		20		100	100	8 0		
-	2/4	イソフタル酸	20	20					10	
<b>3</b>	4.	ナフタリンー2、8ージカルボン酸	20		-					
	\ <b>2</b>	シクロヘキサンジカルボン観			100					
범		トジボン製						20		
		地スルンを							30	
(	*	トリンクロチカンジメチロール				4.0	9.0	9.0		
かう	<b>-</b> ν	*************************************	20		001	10	01	0 1	20	
<del>기</del> >	- 3	サナムンチラグニコーグ	20	40		20			r.	
	<u></u> 数字	2-ブキルー2ーエチルー1,3-		80					)	
	77	_1	0.530	0.305	0.384	0.490	0.180	0.450	0.720	
L	123	数平均分子量	15,000		10,000	7,000 10,000 14,000	4.000	13.000	24,000	_
上	#	ガラス転移温度(で)	8 2	5.1	10	84	8 6	8 1	1.1	

# 実施例 1

合成例(A)で得たポリエステル樹脂100部をメチルエチルケトン200重量部とトルエン200重量部の混合溶媒に溶解し、コーティング 関佐上にインク層(AV-142:東洋紡績 関を設け、これにウェットオンウェットでコーディング 剤(1)をアプリケータを用いて膜厚が10 畑でとりが割にコーティングし30分間風乾したのられた試験片について所定の試験を実施した。試験結果を第2-1表に示す。

## 実施例2~5

実施例 1 と同様にしてポリエステル樹脂 (B) ~ (E) からコーティング 剤 ② ~ ⑤を得た。 実施例 1 と同様に各種試験を行った。 試験 結果を第2 ~ 1 表に示す。

	Ð					100	200	200	0	0	001/091
	33				100		200	200	0	001/001 001/001	
	(3)			100			200	200	0	0	001 / 001
(実施例)	8		100				200	200	0	0	100
第2-1表 (実施例)	ê	100					200	200	0	٥	001/001
	コーチィング和組成 Na	A	В	S	Q	ធ	メチルエチルケトン	トルエン	* %	ウェットインキ性	<b>\$10</b>
	1 +	$\overline{}$		нк			楚	<b>±</b>			<u> </u>
	_ i	•	<b>#</b>	떦	( (	<b>R</b> 40i	無品	)	!		切性

### 実施例 8

合成例(A)で得たポリエステル樹脂100部をソルベッソ \*150の50部とシクロヘキサノン50部に溶解した樹脂溶液200部にメチルエーテル化メチロールメラミン(商品名:サイメル303、三井サイアナミッド㈱)25部、キャタリスト296-8(三井サイアナミッド㈱、3部を加え均一に混合し、コーティング剤60を得た。実施例1と同様に各種試験を行った。試験結果を第2-2表に示す。

以下余白

### 第2-2表(実施例)

		実施例 6
7	ポリエステル樹脂(A)	100
÷	ソルベッソ *150	5 0
12.	シクロヘキサノン	5 0
刺	サイメル303*'	25
コーティング剤(6)組成	+ + 9 U X F 2 9 6 - 9	3
7	耐沸水性	•
<del> </del>	ウェットインキ性	0
コーティング膜物性	密着性	<b>©</b>
膜	耐レトルト性**)	0
性性		

- \*) メチルエーテル化メラミン
- \*\*) 塗装鋼板を加圧容器中で加湿下130℃ 30分間処理し、処理部のブリスターの 発生および白化を目視判定した。

判定基準は以下で行った。

O:ブリスター白化無

Δ: 若干白化有

×:ブリスター及び白化有

# 比較例1~5

実施例 1 と同様にしてポリエステル(F)~(L)からコーティング剤(7)~(13)を得た。試験結果を第2-3表に示す。

以下余白

	(12) (13)					. 0	100	100	0 200 200	0 200 200	×	Δ~0~Δ	00 100 100 00
	(11)				100	100			200 200	200 200	0	<b>∇ ∇</b>	100/100 100/100
(比较的)	69			100					200	200	Δ	۷	100/001
第2-3表	8		100						200	200	×	0	30,100
第2	8	100							200	20C	ℴ	×	001 001
	M コーティング剤組成	Έ	ტ	Н	1	ſ	Ж	L	メチルエチルケトン	トルエン	眼溶水麻	りェットインキ性	金
	J−Ť.	4	; =		成				(全	₩	\$	空間が生	

(発明の効果)

本発明のコーティング剤は、主として芳香族ジカルポン酸、グリコール成分としてトリシクロデカンジメチロールからなるポリエステルを使用しているため、

- (1) 金属やフィルムに対する密着性が良い。
- ② ウェットインキ性に優れているため単独系 でも缶コーティングに使用できる。
- (3) 耐沸水性が良好であり、缶コーティングで 問題となりやすいレトルト殺菌に対しても十 分な耐性をもつ。

などの効果があり、従来のポリエステル系コー ティング剤にない特徴を発揮し、缶塗料をはじめ、 各種金属、フイルム、紙等へのコーティング剤と して有用である。

特許出願人 東洋紡績株式会社

第1頁の続き

⑤Int. Cl. 5 識別記号 庁内整理番号 C 08 G 63/199 NNT A 7211-4 J

@発 明 者 藤 本 弘 滋賀県大津市堅田2丁目1番1号 東洋紡績株式会社総合 研究所内